(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. Oktober 2004 (07.10.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2004/084956\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12Q 1/22, G01N 31/22

A61L 2/28,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2004/003198

(22) Internationales Anmeldedatum:

26. März 2004 (26.03.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

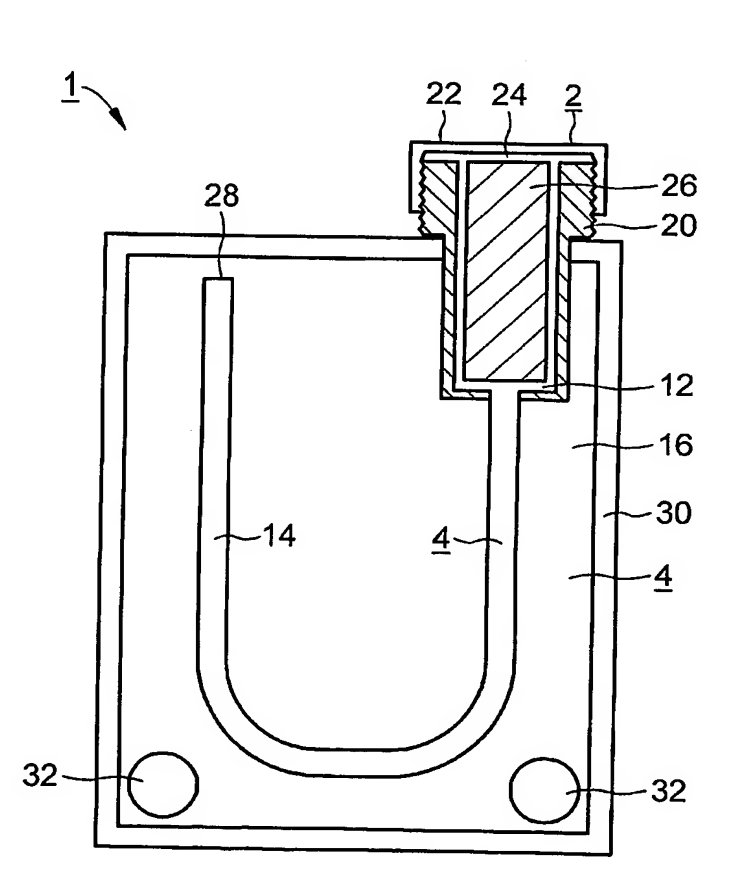
03007122.9

28. März 2003 (28.03.2003) EP

- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: KAISER, Ulrich [DE/DE]; Feldstrasse 14, 61479 Glashütten (DE).
- (74) Anwalt: WALKENHORST, Andreas; Tergau & Pohl, Eschersheimer Landstrasse 26, 60322 Frankfurt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: TESTING BODY, PARTICULARLY FOR VERIFYING THE PENETRATION PROPERTIES OF A STERILIZING AGENT IN STERILIZATION PROCESSES
- (54) Bezeichnung: PRÜFKÖRPER, INSBESONDERE ZUR ÜBERPRÜFUNG DER PENETRATIONSEIGENSCHAFTEN EINES STERILISIERMITTELS IN STERILISATIONSPROZESSEN



- (57) Abstract: A testing body (1) that is provided for verifying the penetration properties of a sterilization agent has, with a compact design, a particularly high detection sensitivity and is thus particularly well-suited for use in the sterilization of minimally invasive surgical instruments that are known to be difficult to remove air therefrom thereby rendering the sterilization thereof problematic. For this purpose, the testing body (1) has a detector volume (24), which is provided for accommodating an indicator (26) and which can be connected to a sterilization chamber via a gas collecting space (4). According to the invention, the gas collecting space (4) has a multistage design, and the cross-section and the volume of each stage (14, 16) decrease between adjacent stages (14, 16) in the direction of the detector volume (24).
- (57) Zusammenfassung: Ein zur Überprüfung der Penetrationseigenschaften eines Sterilisiermittels vorgesehener Prüfkörper (1) weist bei kompakter Bauweise eine besonders hohe Nachweisempfindlichkeit auf und ist somit auch für einen Einsatz bei der Sterilisation minimal invasiver chirurgischer Instrumente besonders geeignet, bei denen bekannt ist, dass sie schwer zu entlüften und damit problematisch zu sterilisieren sind. Dazu umfasst der Prüfkörper (1) ein zur Aufnahme eines Indikators

WO 2004/084956 A1

- PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. Beschreibung

3

4

5

1

2

Prüfkörper, insbesondere zur Überprüfung der Penetrationseigenschaften eines Sterilisiermittels in Sterilisationsprozessen

6

7

8

9

10

11

12

Die Erfindung bezieht sich auf einen Prüfkörper, insbesondere zur Überprüfung der Penetrationseigenschäften eines Sterilisiermittels, bei dem ein zur Aufnahme eines Indikators vorgesehenes Detektorvolumen über einen Gassammelraum mit einer Sterilisationskammer verbindbar ist. Sie betrifft weiterhin die Verwendung eines derartigen Prüfkörpers. Derartige Prüfkörper sind beispielsweise aus der EP 0 628 814 A1 oder aus der EP 1 172 117 A2 bekannt.

.13

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

Bei aseptischen Anwendungen wie bei Operationen im Krankenhaus ist die Ver-14 wendung von sterilen Werkzeugen, Instrumenten oder Materialien zwingend erforderlich. Bei einer dazu notwendigen Sterilisation wird üblicherweise das sterilisierende Medium, wie beispielsweise Dampf, Formaldehyd, Ethylenoxid, Wasserstoffperoxid und/oder Ozon, über die Gasphase auf die Oberfläche des zu sterilisierenden Instruments übertragen, um die totale Abtötung vorhandener Keime zu gewährleisten. Zu diesem Zweck kommen normalerweise Sterilisatoren mit Sterilisationskammern zum Einsatz, in die die zu sterilisierenden Instrumente oder Materialien - im Regelfall verpackt - eingelegt werden. Zur eigentlichen Sterilisation wird die Sterilisationskammer mit gasförmigem Sterilisiermittel – auch als sterilisierendes Agens bezeichnet - geflutet, wobei zuvor die Entfernung der Luftatmosphäre gewährleistet sein muß. Das Sterilisiermittel soll die Oberflächen der zu sterilisierenden Instrumente oder Materialien kontaktieren, so dass die erwünschte Keimabtötung eintritt.

28

29

30

31

32

Da die vollständige Sterilisation der Güter an allen Stellen nur dann sichergestellt ist, wenn das Sterilisiermittel auch alle inneren Oberflächen erreicht, z. B. poröse Güter oder Hohlkörper ist zu Beginn des Sterilisationsprozesses die Entfernung der im Innern der Güter und im Innern des Sterilisierraums befindlichen Luft durch ein geeignetes Entlüftungsverfahren zu gewährleisten. Anschließend wird die Ste-

- rilisationskammer mit dem Sterilisiermittel geflutet, um im Innern der Sterilisati-
- onskammer alle Oberflächen der Gerätschaften mit dem Sterilisiermittel zu errei-
- chen. Dies ist nur möglich, wenn die vollständige Penetration des Sterilisiermittels
- 5 an alle Oberflächen gewährleistet ist.

8

14

Als problematisch bei derartigen Sterilisationsmaßnahmen hat sich jedoch die

8 Komplexität beim strukturellen Aufbau medizinischer Instrumente erwiesen. Gera-

9 de bei medizinischen Instrumenten kommen nämlich zunehmend Gerätschaften

zum Einsatz, bei denen Röhren oder Schläuche mit relativ großer Länge und ver-

11 gleichsweise geringem freien Querschnitt verwendet werden, so dass ein zuver-

lässiges Benetzen des Sterilisiermittels zu sämtlichen inneren Oberflächen er-

schwert ist, wenn sich dort andere Gase befinden. Des Weiteren können Materia-

lien oder Güter mit komplexer Innenoberfläche, wie beispielsweise Textilpakete,

zu sterilisieren sein. In derartigen Fällen können eventuell vorhandene Ansamm-

lungen von Restluft oder anderen nicht kondensierbaren Gasen (NKG) den

durchgängigen Kontakt der behandlungsbedürftigen Oberfläche ganz oder teil-

weise verhindern. Die vollständige Sterilisation ist hingegen nur dann sicherge-

stellt, wenn die sich im Innern der Güter befindliche Luft zu Beginn der Sterilisati-

20 onsmaßnahme vollständig entfernt wird, keine Luft durch Undichtigkeiten während

der Vakuumphase eindringt und/oder keine nicht kondensierbare Gase in die Ste-

rilisationskammer mit dem Sterilisiermittel eingetragen werden, damit das Sterili-

siermittel an alle behandlungsbedürftigen Oberflächen gelangt.

24

25

26

27

28

29

30

31

32

22

Da zudem die Sterilität von Instrumenten vor ihrem Gebrauch nicht direkt geprüft werden kann, sind bei der Inbetriebnahme von Sterilisationsprozessen die Validierung und während des Betriebs des Sterilisationsprozesses Routinekontrollen notwendig. Dazu kommen Detektoren zum Einsatz, die den Sterilisationserfolg nachweisen müssen. Beispielsweise können Chemo-Indikatoren zum Einsatz kommen, die im Falle einer Benetzung ihrer Oberfläche durch das Sterilisiermittel, wie beispielsweise Dampf, ihre Farbe ändern, so dass direkt erkennbar ist, dass an der Stelle des Chemo-Indikators ein Kontakt tatsächlich stattgefunden hat. Al-

ternativ oder zusätzlich können auch Bio-Indikatoren eingesetzt werden, die in

- 2 Form von Streifen, Suspensionen oder selbst entwickelnden Keimkulturen oder
- Gemische verschiedener Keimkulturen zum Einsatz kommen, bei denen nach der
- Durchführung der Sterilisationsmaßnahme überprüft wird, ob alle Keime vollstän-
- 5 dig inaktiviert wurden.

6

9

11

14

Bei der Verwendung derartiger Indikatoren wird überprüft, ob am tatsächlichen

Einsatzort des Indikators innerhalb der Sterilisationskammer eine aktive Benetz-

ung der Indikatoroberfläche mit Sterilisiermittel eingetreten ist. Bei der Verwen-

dung dieser Indikatoren ist jedoch ein direkter Nachweis des Sterilisationserfolgs

auch an vergleichsweise unzugänglichen Innenoberflächen komplexer Instru-

mente nicht möglich, da diese an den kritischen Stellen nicht plaziert werden kön-

nen. Daher werden gemeinsam mit den behandlungsbedürftigen Gütern Prüfkör-

persysteme mit sterilisiert, durch die der Sterilisationserfolg ermittelt wird. Bei-

spielsweise wurde für die Sterilisationsmaßnahme bei Textilien oder anderen

18 Materialien von Bowie und Dick (Bowie, I. W., e. a., The Bowie + Dick autoclave

tape test, Lancet I, 1963, S. 585-587) ein Standardtest angegeben, bei dem in

einem Wäschepaket von 6,6 kg Gewicht zentral ein Chemo-Indikatorblatt von

DINA 4-Größe plaziert wird. Allerdings ist dieser Standardtest aufgrund der Wä-

schequalität, Wäschehistorie und Packungsindividualität nicht reproduzierbar und

hat andere Penetrationseigenschaften als Hohlkörper.

22

23

24

25

26

27

28

21

Alternativ können so genannte Prüfkörper oder Prüfkörpersysteme eingesetzt werden. Bei einem derartigen Prüfkörpersystem, wie es beispielsweise in der EP 0 628 814 A1 oder in der EN 867-5 beschrieben ist, wird die unzugängliche Innenoberfläche komplexer Instrumente durch ein geeignetes Modell nachgebildet, über das der Erfolg der Penetrationsvorgänge in analoger Weise auch für komplexe Instrumente überprüft werden kann.

29

30

31

32

Bei diesen bekannten, auch als "Process Challenge Device" (PCD) bezeichneten Prüfkörpersystemen ist ein zum Nachweis eines erfolgten Kontakts durch das Sterilisiermittel geeignet ausgebildeter Detektor gaseingangsseitig mit einem in seiner

Länge geeignet gewählten, an seinem Einlassende offen gehaltenen Schlauch verbunden. Das Hohlkörpersystem simuliert dabei das Verhalten ähnlich gestal-2 teter Instrumente, die zur Sterilisation vorgesehen sind, wobei insbesondere bei 3 alternierendem Medienaustausch nach Art eines fraktionierten Vakuums und/oder bei der Kondensation von Dampf eventuell noch vorhandene Restluft oder andere 5

nicht kondensierbare Gase am Schlauchende und somit im Bereich des Detektors 6

aufkonzentriert werden. Der Schlauch wirkt somit als Gassammelraum für Restluft 7

oder andere nicht kondensierbare Gase, wobei der Detektor über diesen Gas-

sammelraum mit der Sterilisationskammer verbunden ist.

9

10

23

32

Falls bei der Verwendung eines derartigen Systems ein Kontakt des am Schlauch-11 ende angeordneten Detektors mit Sterilisiermittel festgestellt wird, kann davon 12 ausgegangen werden, dass - gegebenenfalls unter Berücksichtigung eines ge-13 eignet gewählten Sicherheitsaufschlags in Bezug auf die Penetrationseigen-14 schaften – in den zu sterilisierenden Instrumenten auch an deren unzugänglichs-15 ten Stellen ihrer Innenoberfläche ein Kontakt mit Sterilisiermittel erfolgt sein muss. 16 Ein derartiges Schlauchmodell als Prüfkörper, das als Detektor beispielsweise 17 Bio- oder Chemo-Indikatoren aufnehmen kann, ist auch in der Euronorm EN 867-18 5 bei der Überprüfung von Sterilisationsprozessen vorgesehen. Bei noch komple-19 xeren zu sterilisierenden Gütern können in ihrer Dimensionierung geeignet ange-20 passte Prüfkörper anderer Bauart eingesetzt werden, wie dies beispielsweise in 21 den Euronormen EN 285, EN 14180, EN 1422 oder EN 867-5 beschrieben ist. 22

Der Einsatz derartiger Prüfkörper ermöglicht auch, unter bestimmten Randbedin-24 gungen physikalische Messmethoden einzusetzen. Beispielsweise ist aus der EP 25 1 172 117 A2 ein Prüfsystem für Sterilisationsmaßnahmen mit einem Prüfkörper 26 bekannt, bei dem als Nachweis für eine erfolgte Benetzung einer Innenoberfläche 27 durch Sterilisiermittel die mit der lokalen Kondensation von Dampf an der zu 28 überwachenden Stelle verbundene lokale Temperaturänderung gemessen wird. 29 Der in diesem System eingesetzte Prüfkörper ist demzufolge hinsichtlich seiner 30 Wärmeleiteigenschaften besonders geeignet ausgestaltet. 31

Allerdings ist die erreichbare Messgenauigkeit dieser Systeme nur begrenzt. Ins-

- besondere bei der Modellierung vergleichsweise komplexer oder für das Sterili-
- siermittel schwer zugänglicher Instrumente ist die erforderliche Messempfindlich-
- keit falls überhaupt nur erreichbar, indem ein vergleichsweise voluminös aus-
- gebildeter Gassammelraum verwendet wird. Bei der Verwendung von Schlauch-
- material zur Bildung des Gassammelraums können Wärmeübergänge über die
- ⁷ Schlauchwand auftreten und das Ergebnis verfälschen, sofern thermoelektrische
- ⁸ Messungen als Detektoren eingesetzt werden.

9

13

17

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, einen Prüfkörper der oben genannten Art anzugeben, mit dem bei kompakter Bauweise eine besonders hohe Nachweisempfindlichkeit erreichbar ist.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, dass der Gassammelraum mehrstufig ausgeführt ist, wobei der Querschnitt und das Volumen jeder Stufe zum Detektor hin abnimmt.

Die Erfindung geht dabei von der Überlegung aus, dass bei üblichen Prüfkörpern 18 eine hohe Nachweisempfindlichkeit nur mit entsprechend lang dimensioniertem 19 Gassammelraum und somit gerade auf Kosten der Kompaktheit erreichbar ist. 20 Weiterhin nachteilig ist, dass bei langen dünnen Schläuchen die Kondensation 21 von Dampf in Dampf-Sterilisationsprozessen stattfinden kann. Für eine kompakte 22 Bauweise sollte daher unter Verwendung von ansonsten üblichen Indikatoren, wie 23 beispielsweise physikalischen Methoden, Bio- oder Chemo-Indikatoren, die Gas-24 zuführung zum Detektorvolumen derart ausgestaltet sein, dass die Absonderung 25 von Restluft oder anderen nicht kondensierbaren Gasen im Sterilisiermittel durch 26 die Verwendung größerer Volumina erreicht wird und dann über die Querschnitts-27 verkleinerung dem Detektor zugeführt wird. Eine derartige Verstärkung ist erreich-28 bar durch eine gezielte Aufkonzentration der Luft- oder Gasreste im Zuströmbe-29 reich zum Detektorvolumen. Dazu ist der Gassammelraum des Prüfkörpers zu-30 mindest zweistufig, gegebenenfalls aber auch mehrstufig, ausgestaltet, wobei sich 31 die Stufen hinsichtlich ihrer Dimensierung, also insbesondere hinsichtlich ihres 32

jeweiligen Volumens und/oder Querschnitts, voneinander unterscheiden. Die dem

Detektorvolumen unmittelbar benachbarte Stufe kann dabei dazu dienen, die Zu-

gänglichkeit zu den jeweiligen besonders unzugänglichen Innenoberflächen des

behandlungsbedürftigen Instruments zu simulieren. Die Aufkonzentration der

Restluft in dieser Stufe und somit unmittelbar benachbart zum Detektorvolumen

wird dabei für eine hohe Empfindlichkeit durch die in Richtung zur Sterilisations-

kammer gesehen weiteren Stufen des Gassammelraums begünstigt, die als Kon-

densationszone zur selektiven Auskondensation von Sterilisiermittel dienen, so-

fern Dampf – Sterilisationsprozesse zum Einsatz kommen.

Für eine besonders hohe Wirksamkeit der selektiven Aufkonzentration noch vorhandener Restluft in den dafür vorgesehenen Stufen des Gassammelraums und somit eine besonders hohe Nachweisempfindlichkeit nimmt der Querschnitt zwischen benachbarten Stufen vorteilhafterweise in Richtung zum Detektorvolumen hin mindestens um 50%, vorzugsweise um mehr als 75%, ab. Somit ergibt sich ein Gasströmungspfad in den Prüfkörper, bei dem ein erster Strömungsraum mit vergleichsweise großem Volumen und Querschnitt mit dem Innenraum der Sterilisierkammer verbunden ist, wobei sich Volumen und Querschnitt im zweiten Strömungsraum zum Detektor hin verringern. In weiterer vorteilhafter Ausgestaltung ist das Volumen der Stufe zum Detektor hin kleiner gehalten als das Volumen der Stufe zur Sterilisationskammer hin. Der dem Detektor innerhalb des Prüfkörpers vorgeschaltete Strömungskanal für das Gas entspricht somit der gasstromseitigen Hintereinanderschaltung eines weiten und eines engen Kanalabschnitts.

24

32

23

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

Für eine besonders hohe Nachweisgenauigkeit ist der Detektor im Gassammelraum vorteilhafterweise derart gestaltet, dass die Anwesenheit auch nur geringfügiger Restluftmengen eine Beaufschlagung mit Sterilisiermittel verhindern würde.
Da insbesondere bei einer Betriebsweise mit alternierenden Medien sich infolge
des Gasaustauschs noch verbliebene Restluftmengen im Endbereich des Sondenkanals ansammeln, ist der Detektor notwendigerweise in einem Bereich an
dem der Mündung gegenüberliegenden Ende des Gassammelraums angeordnet.

Der Prüfkörper kann hinsichtlich der Dimensionierung seiner wesentlichen Bestandteile an vorgegebene normierte Prüfverfahren oder an reale behandlungsbedürftigen Güter angepasst werden. Zu diesem Zweck beträgt der Querschnitt
der dem Detektorvolumen unmittelbar benachbarten Stufe des Gassammelraums
vorteilhafterweise etwa 1 bis 20 mm², wobei der Gassammelraum in dieser Stufe
in weiterer oder alternativer vorteilhafter Ausgestaltung eine Kanallänge von zumindest 10 cm, vorzugsweise von etwa 30 bis 100 cm, aufweist. Die Stufen des
Gassammelraums können dabei eine geeignete Querschnittsform, insbesondere
einen runden oder eckigen Querschnitt, aufweisen und jeweils aus einem Metalloder Kunststoffrohr oder -behälter gebildet sein, so dass sich im Vergleich zu

Eine besonders kompakte Bauweise ist erreichbar, indem eine erste Stufe des Gassammelraums in der Art einer ineinander geschachtelten Bauweise im We-sentlichen innerhalb einer zweiten Stufe des Gassammelraums angeordnet ist. Die zweite Stufe des Gassammelraums ist dabei in weiterer vorteilhafter Ausge-staltung als die erste Stufe umschließendes Außengehäuse ausgebildet, so dass die dem Detektorvolumen unmittelbar benachbarte Stufe des Gassammelraums innerhalb des Außengehäuses geführt wird. Das Außengehäuse kann dabei Als beliebiger Hohlraum ausgeführt sein, der zur gasseitigen Verbindung mit der Ste-rilisationskammer mit geeignet plazierten Durchtrittsöffnungen versehen ist.

Schläuchen eine hohe Festigkeit und gute Haltbarkeit ergibt.

In alternativer vorteilhafter Ausgestaltung ist eine kompakte Bauweise aber auch dadurch erreichbar, dass eine erste Stufe des Gassammelraums vorteilhafterweise um oder in eine weitere Stufe des Gassammelraums bildendes Außengehäuse herumgeführt ist, wobei sich die erste Stufe insbesondere spiralartig um oder in das Außengehäuse herumwinden kann.

Im Übrigen kann der Gassammelraum hinsichtlich der Strömungscharakteristik in seinem Innenbereich an weitere Vorgaben angepasst sein. Dazu ist der Gassammelraum zweckmäßigerweise in zumindest einer Stufe mit porösem Material gefüllt, wobei als poröses Material insbesondere Zellulose-, Baum-, Glas-, Stein-

oder Metallwolle gewählt sein kann. Das poröse Material ist dabei vorteilhafter-1

- weise insbesondere innerhalb einer als Außengehäuse ausgeführten Stufe des 2
- Gassammelraums angeordnet, um die Konvektion im Gassammelraum möglichst 3
- niedrig zu halten und Rückvermischungen zu vermeiden. 4

5

Vorteilhafterweise ist auch der Detektor des Prüfkörpers an sich bereits für eine 6

besonders hohe Nachweisempfindlichkeit ausgelegt. Dazu umfasst der Detektor 7

einen im gasseitig mit dem Sondenkanal verbundenen Detektorvolumen angeord-8

neten Indikator. Das Detektorvolumen ist dabei vorzugsweise besonders gering 9

gehalten und weitgehend an das vom eigentlichen Indikator eingenommene Vo-10 11

lumen angepasst. Vorteilhafterweise ist das Detektorvolumen dabei kleiner als

etwa 250 - 500 µl gewählt, so dass bei der Verwendung eines üblichen Chemo-12 13

oder Bioindikators mit Papier als Träger, der ein Volumen von 100 – 250 µl ein-

nimmt, nahezu die Hälfte des Detektorvolumens durch den eigentlichen Indikator

ausgefüllt ist. Dabei sind vorzugsweise die Stufen des Gassammelraums sowie

der Detektor aus Metall oder Kunststoff oder einer Metall-Kunststoff-Verbindung

mit jeweils angepaßten, unterschiedlichen Wandstärken aufgebaut. 17

18

21

22

24

14

15

16

Als Detektor kann ein System zur Ermittlung physikalischer Kennwerte, wie bei-19 20 .

spielsweise ein Feuchtigkeits-, Temperatur-, Druck- und/oder Ultraschallsensor,

der sich im Sterilisatorraum befindet, zum Einsatz kommen, der bedarfsweise

auch als sogenannter Datenlogger für eine drahtlose Übermittlung der aufgenom-

menen Daten ausgestaltet sein kann. Auch können beispielsweise Festkörper wie 23

zum Beispiel Salze eingesetzt werden, die sich bei Anwesenheit des Sterilisier-

mittels physikalisch verändern, also beispielsweise ihren Schmelzpunkt oder ihre 25 26

Farbe ändern. Vorteilhafterweise ist als Indikator aber ein Chemo-Indikator, der

bei Kontakt mit dem eingesetzten Sterilisiermittel seine Farbe ändert, oder ein Bio-27 28

Indikator, beispielsweise in Form von Indikatorstreifen und/oder selbstentwickeln-

den Bio-Indikatoren, vorgesehen.

30

29

Der Prüfkörper ist besonders zur Überwachung von Sterilisationsprozessen mit 31 32

gasförmigem Sterilisiermittel wie beispielsweise Niedertemperatur-Dampf-, For-

maldehyd-, Ethylenoxid-, Wasserstoffperoxid- oder Ozon-Sterilisationsprozessen

geeignet. Aufgrund der durch die gasseitige Hintereinanderschaltung mehrerer

3 Stufen des Gassammelraums vor dem Detektor erreichten spezifischen Strö-

mungseigenschaften und der Bereitstellung einer Kondensationszone zur spezifi-

schen Auskondensation des Sterilisiermittels eignet sich der Prüfkörper aber auch

in besonderem Maße zum Einsatz in einem Sterilisationsverfahren, bei dem

Dampf als Sterilisiermittel eingesetzt wird. Vorteilhafterweise wird der Prüfkörper

8 daher zur Überwachung von Dampf-Sterilisationsprozessen verwendet. Grund-

sätzlich können dabei alle Entlüftungsvarianten für die Sterilisationskammer ein-

gesetzt werden. Dabei klärt der Prüfkörper im Prozess den Betreiber auf, welche

Dampfdurchdringungseigenschaften der Prozess hat.

12

Die mit der Erfindung erzielten Vorteile bestehen insbesondere darin, dass durch 13 die gasseitige Hintereinanderschaltung mehrerer Stufen des Gassammelraums 14 mit unterschiedlicher Dimensionierung insbesondere bei der Verwendung von 15 Dampf als Sterilisiermittel eine Kondensationszone zur selektiven lokalen Aus-16 kondensation von Sterilisiermittel bereitgestellt wird, die zu einer lokalen Aufkon-17 zentration von Restluft und/oder nicht kondensierbaren Gasen im Bereich der dem 18 Detektorvolumen benachbarten Stufe des Gassammelraums führt. Damit ist ins-. 19 besondere auch bei wechselnder Evakuierung und Neubeaufschlagung mit Dampf 20 in der Art eines integrierenden Systems eine Auswertung kumulierter Mengen von 21 Restluft und/oder nicht kondensierbaren Gasen ermöglicht, die eine Verstär-22 kungswirkung bei der Detektion sicherstellt. Die Restluft verbleibt somit auch bei 23 einer Druckreduzierung der Sterilisationskammer im Mündungsbereich des Gas-24 sammelraums, ohne dass dies durch in der Sterilisationskammer eventuell auf-25 tretende Konvektions- oder andere Strömungen beeinträchtigt würde. Bei einem 26 erneuten Beaufschlagen der Sterilisationskammer mit Dampf wird die im Gas-27 sammelraum enthaltene Restluft - soweit vorhanden - erneut in die dem Detektor 28 unmittelbar benachbarte Stufe hineingedrückt und gelangt dort insbesondere bis 29 in den Bereich unmittelbar in der Nähe des Detektors. Somit werden auch beson-30 ders geringe Restluftmengen noch gezielt in den Nachweisbereich des Detektors 31 geführt, so dass die Nachweisempfindlichkeit gegenüber der vorhandenen Rest-32

- luft besonders hoch ist. Eine Benetzung des im Detektor vorgehaltenen Indikators
- mit Sterilisiermittel erfolgt somit erst dann, wenn auch in sämtlichen anderen ver-
- gleichsweise komplexen Hohlkörpern eine zuverlässige Sterilisation stattfindet.

4

- 5 Durch den damit erreichten Verstärkungseffekt kann eine hohe Nachweisempfind-
- lichkeit auch bei kompakter Bauweise sichergestellt werden, wobei zudem der
- Einsatz besonders robuster und alterungsbeständiger Materialien für den Gas-
- sammelraum möglich ist. Der erreichbare Verstärkungseffekt ist dabei derart
- hoch, dass bei kompakter Bauweise selbst nur sehr schwer penetrierbare Instru-
- mente wie beispielsweise Trokare, Atroskopie Instrumente oder mehrkanalige
- Endoskope zuverlässig nachgebildet werden können. Durch die mehrstufige
- Ausführung sind darüber hinaus mehrere Freiheitsgrade für die Nachbildung rea-
- ler Instrumente vorhanden, so dass auch poröse oder Hohlkörperkonstruktionen
- gut simuliert werden können.

15

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung wird anhand einer Zeichnung näher erläutert. Darin zeigen:

18

19

FIG 1 ein Aufbauschema für einen Prüfkörper, und

20

FIG 2 bis 5 jeweils einen Prüfkörper zur Überprüfung der Penetrationseigenschaften eines Sterilisiermittels.

23

Gleiche Teile sind in allen Figuren mit den selben Bezugszeichen versehen.

25

- Der Prüfkörper 1 mit dem in Figur 1 dargestellten Aufbauschema ist zur Überprü-
- fung der Penetrationseigenschaften eines Sterilisiermittels ausgelegt. Die beim
- Einsatz des Prüfkörpers 1 gewonnenen Erkenntnisse können insbesondere zur
- ²⁹ Verifizierung oder Überprüfung von Sterilisationsmaßnahmen in einem Dampfste-
- villisationsverfahren herangezogen werden. Bei einer derartigen Dampfsterilisation
- werden die zu sterilisierenden Instrumente oder Materialien in eine nicht näher
- dargestellte Sterilisationskammer eingebracht. Zur Sterilisation wird die Sterilisati-

onskammer zunächst entlüftet. Der Entlüftungsprozess kann dadurch Strömungs-

verfahren, Über- oder Unterdruck-Entlüftungszyklen oder deren Kombination er-

3 folgen.

4

5 Um bei einem derartigen, auf fraktioniertem Vakuum beruhenden Entlüftungsver-

fahren nachweisen zu können, dass bei den zu sterilisierenden Instrumenten und

7 Materialien auch tatsächlich sämtliche inneren Oberflächen mit Sterilisiermittel

benetzt worden sind und somit die erforderliche vollständige Penetration stattge-

funden hat, wird der Prüfkörper 1 beispielsweise zur Validierung der Sterilisati-

onsmaßnahme bei ihrer Inbetriebnahme oder bei Routinekontrollen während des

Sterilisationsprozesses mit in der Sterilisationskammer eingesetzt. Der Prüfkörper

1 umfasst einen Detektor 2, der für den gezielten Nachweis ausgelegt ist, dass

eine Benetzung durch Sterilisiermittel tatsächlich stattgefunden hat.

14

13

Der Prüfkörper 1 ist dafür ausgebildet, die ordnungsgemäße Benetzung auch ver-15 gleichsweise schwer zugänglicher innerer Oberflächen von Instrumenten oder 16 Materialien geeignet nachzubilden. Dazu ist dem Detektor 2 ein Gassammelraum 17 4 vorgeschaltet, dessen Endmündung 6 offen gehalten ist, so dass der Detektor 2, 18 wie durch den Doppelpfeil 8 angedeutet, über den Gassammelraum 4 gasseitig 19 mit der Sterilisationskammer verbunden ist. Der Prüfkörper 1 ist dabei für eine 20 besonders kompakte Bauweise bei gleichzeitig besonders hoher Nachweisem-21 pfindlichkeit hinsichtlich der Penetrationseigenschaften der zu simulierenden In-22 strumente oder Gerätschaften ausgebildet. Dazu ist der Gassammelraum 4 mehr-23 stufig ausgeführt, wobei im Ausführungsbeispiel eine dem Detektor 2 unmittelbar 24 benachbarte erste Stufe 12 gasseitig mit weiteren Stufen 14, 16 in Reihe ge-25 schaltet ist. Selbstverständlich können in Ergänzung einer derartigen dreistufigen 26 Ausführung auch noch weitere Stufen hintereinandergeschaltet sein, oder es kann 27 eine zweistufige Ausführung vorgesehen sein. 28

29

30

31

32

Der Prüfkörper 1 ist in besonderem Maße für eine Anwendung bei einem dampfbasierten Sterilisationsverfahren unter Verwendung einer Sterilisationskammer mit besonders hoher Nachweisgenauigkeit ausgelegt. Dazu wird der Prüfkörper 1

gemeinsam mit den zu sterilisierenden Instrumenten oder Materialien in die Steri-1 lisationskammer eingebracht. Im ersten Bearbeitungsschritt, in dem die Sterilisa-2 tionskammer evakuiert wird, wird auch der mehrstufige ausgebildete Gassammel-3 raum 4 evakuiert. Anschließend, wenn die Sterilisationskammer mit Dampf als Sterilisiermittel befüllt wird, strömt der Dampf über die Endmündung 6 auch in die 5 dritte Stufe 16 und von dieser aus in die zweite und erste Stufe 12, 14 des Gas-6 sammelraums 4 ein. Eventuell noch vorhandene Restluft, die durch die Bildung 7 von Luftpolstern eine zuverlässige Sterilisation der Instrumente oder Materialien verhindern könnte, wird dabei über die dritte Stufe 16 in die zweite und erste Stufe 9 12, 14 des Gassammelraums 4 hineingedrückt und sammelt sich an dessen der 10 Endmündung 6 gegenüber liegendem Ende. Somit erfolgt eine Aufkonzentration 11 der Restluft im Bereich des Detektors 2, so dass eine vollständige Benetzung ei-

nes im Detektor angeordneten Indikators mit dem als Sterilisiermittel vorgesehen 13 Dampf unterbleibt. 14

12

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

In sukzessiv erfolgenden weiteren Verfahrensschritten, bei denen in der Art eines fraktionierenden Vakuums erneut ein Unterdruck in der Sterilisationskammer erzeugt und diese anschließend mit Dampf als Sterilisiermittel befüllt wird, erfolgt ein sukzessiv zunehmender Austrag der Restluft aus der Sterilisationskammer. Dadurch erfolgt eine zunehmend zuverlässige und durchgängige Benetzung sämtlicher inneren Oberflächen der Instrumente, die analog auch zu einer zunehmend besseren Benetzung der Innenoberfläche der ersten Stufe 12 des Gassammelraums 4 führt. Falls eine ausreichende Penetration des Sterilisiermittels in den Prüfkörper 1 hinein erfolgt, kann eine durchgängige Benetzung auch des Indikators festgestellt werden. Wenn dies eintritt, wird die Sterilisationsmaßnahme als erfolgreich angesehen.

27

28

29

30

31

32

Durch die mehrstufige Ausgestaltung des Gassammelraums 4 mittels der gasseitigen Vorschaltung der zweiten und dritten Stufe 14, 16 vor die erste Stufe 12 und durch die geeignet gewählte Dimensionierung der Stufen 12, 14, 16 ist beim Prüfkörper 1 sichergestellt, dass die für den Prozess schädliche Restluft im unmittelbaren Bereich der ersten Stufe 12 gezielt aufkonzentriert wird. Diese Aufkonzen-

tration erfolgt insbesondere durch die gasseitig vorgelagerten Stufe 14, 16, die als

- 2 Kondensationszone für das Sterilisiermittel dient und eine selektive lokale Auskon-
- densation des Sterilisiermittels unmittelbar vor dem Eintrittsbereich in die erste
- Stufe 12 bewirkt. Durch die damit erreichte Aufkonzentration der Restluft oder an-
- derer nicht kondensierbarer Gase erfolgt ein nachhaltiger und besonders zuver-
- lässiger Nachweis der Restluft oder andere nicht kondensierbare Gase, so dass
- der Prüfkörper 1 mit einer besonders hohen Nachweisgenauigkeit betrieben wer-
- e den kann.

9

10

11

12

13

14

15

Ein nach dem Aufbauschema gemäß Figur 1 aufgebauter Prüfkörper 1 ist in Figur 2 geschachtelt gezeigt. Dessen Detektor 2 umfasst eine mit einem Gewinde versehene Detektorhülse 20, die mit einem aufgeschraubten Deckel 22 verschließbar ist. Innerhalb der Detektorhülse 20 ist ein Detektorvolumen 24 von im Ausführungsbeispiel etwa 240 µl vorgesehen, in das ein auswechselbarer Indikator 26 eingebracht ist.

16

Der Indikator 26, der im Ausführungsbeispiel ein Volumen von etwa 120µl ein-17 nimmt und das Detektorvolumen 24 somit annähernd zur Hälfte ausfüllt, könnte 18 als Sensor zur Ermittlung eines physikalischen Messwerts, beispielsweise der 19 Temperatur oder des Drucks, ausgelegt sein. Im Ausführungsbeispiel ist als Indi-20 kator 26 jedoch ein Bio- oder Chemo-Indikator vorgesehen. Bei der Ausgestaltung 21 als Bio-Indikator ist der Indikator 26 dabei an seiner Oberfläche mit keimfähigen 22 Kulturen versetzt, die bei einer ordnungsgemäßen Benetzung mit Dampf als Steri-23 lisiermittel abgetötet werden. Bei dieser Ausgestaltung wird der Indikator 26 also 24 derart eingesetzt, dass nach erfolgter Sterilisation eine Überprüfung auf noch 25 vermehrungsfähige Keime vorgenommen wird. Falls solche festgestellt werden, 26 wird auf unzureichende Sterilisation geschlossen. 27

28

29

30

31

32

Bei einer Ausgestaltung des Indikators 26 als Chemo-Indikator ist dieser derart ausgebildet, dass er bei einer Benetzung seiner Oberfläche mit Dampf als Sterilisiermittel seine Farbe ändert, so dass durch optische Kontrolle direkt auf eine durchgängige Benetzung geschlossen werden kann. Bei Nicht-Benetzung erfolgt

kein oder ein anderer Farbumschlag. Die erste Stufe 14 des Gassammelraums 4

ist im Wesentlichen aus einer lang gestreckten Röhre mit rundem oder auch ecki-

gem Querschnitt und bevorzugt aus Metall oder Kunststoff gebildet. Im Ausfüh-

rungsbeispiel nach Figur 2 weist die dem Detektor 2 unmittelbar benachbarte ers-

te Stufe 14 als lichte Weite einen Innendurchmesser von 2 mm auf, so dass ihr

Strömungsquerschnitt etwa 3,2 mm² beträgt. Als Kanallänge ist etwa 50 cm ge-

wählt. Somit weist die erste Stufe 14 ein Innenvolumen von etwa 1,75 ml auf.

Der Detektor 2 ist dabei am einer Mündung 28 für das Gas gegenüberliegenden Ende der ersten Stufe 14 angeordnet. Die erste Stufe 14 ist im Ausführungsbei-10 spiel u-förmig und somit geschwungen ausgeführt und in ihrer Gesamtheit inner-11 halb eines den Innenraum der zweiten Stufe 16 umschließenden Außengehäuses 12 30 angeordnet, so dass sich eine geschachtelte Bauweise für den Prüfkörper 1 er-13 gibt. Das Außengehäuse 30 kann dabei beispielsweise im Wesentlichen als Me-14 tall- oder Kunststoffrohr mit etwa 20 cm Länge und 25 mm Innendurchmesser 15 ausgestaltet sein, so dass sich ein Volumen der zweiten Stufe 16 von etwa 0,1 l 16 ergibt. Somit nehmen Strömungsquerschnitt und Volumen der Stufen 14, 16 zwi-17 schen den benachbarten Stufen 14, 16 in Strömungsrichtung zum Detektor 2 hin 18 signifikant ab. 19

20

21

22

23

24

25

28

27

28

29

30

31

32

8

Die zweite Stufe 16 kommuniziert gasseitig über eine Anzahl von im Außengehäuse 30 angeordneten Eintrittsöffnungen 32 mit der Umgebungsatmosphäre. Gerade bei einer rohrförmigen Ausgestaltung des Außengehäuses 30 kann aber auch dessen kompakter Bodenbereich zur Bildung einer vergleichsweise großdimensionierten Eintrittsöffnung 32 offengehalten sein. Die Mündung 28, über die die erste Stufe 14 gasseitig mit dem die zweite Stufe 16 des Gassammelraums 4 bildenden Innenvolumen des Außengehäuses 30 verbunden ist, ist dabei innerhalb der Außengehäuses 30 an einer Position angeordnet, an der im Hinblick auf die Positionierung der Eintrittsöffnungen 32 auch bei Gaswechseln mit nur geringen Gasströmungsintensitäten zu rechnen ist, so dass die gewünschte lokale Aufkonzentration von Gasresten durch lokale selektive Auskondensation des Sterilisiermittels noch weiter begünstigt ist. Im Ausführungsbeispiel nach Figur 2, bei

dem die Eintrittsöffnungen 32 in den unteren Ecken des Außengehäuses 30 vor-

gesehen sind, erweist sich anhand dieser Kriterien eine Positionierung der Mün-

dung 28 im oberen Bereich des Innenvolumens als günstig. 3

4

Alternative Ausführungsformen für den Prüfkörper 1 sind schematisch in den Figu-5

ren 3 bis 5 dargestellt. Beim Prüfkörper 1 nach Figur 3 ist die erste Stufe 14 des 6

Gassammelraums 4 ebenfalls in der Art einer geschachtelten Bauweise innerhalb. 7

der zweiten Stufe 16 des Gassammelraums 4 geführt. Der Prüfkörper 1 ist in die-8

sem Fall jedoch für eine besonders hohe Nachweisempfindlichkeit bei besonders

kompakter Bauweise ausgeführt. Um die für eine hohe Nachweisempfindlichkeit 10 .

günstige vergleichsweise große Kanallänge der ersten Stufe 14 auch bei kom-11

pakter Bauweise herzustellen, ist die erste Stufe 14 in dieser Ausführungsform in 12

der Art einer Wendel innerhalb des die zweite Stufe 16 umschließenden Außen-13

gehäuses 30 geführt. Als Eintrittsöffnung 32 ist in diesem Fall der komplette Bo-14

denbereich des Außengehäuses 30 offen gehalten. Im Hinblick auf die genannten 15

Kriterien muss die Positionierung der Mündung 28 nahe dem Deckelbereich des

Außengehäuses 30 erfolgen. 17

18

19

20

21

22

16

Beim Prüfkörper 1 nach Figur 4 ist die erste Stufe 14 des Gassammelraums 4 nicht innerhalb, sondern vielmehr außerhalb der zweiten Stufe 16 angeordnet und spiralartig um das Außengehäuse 30 der zweiten Stufe 16 herumgeführt. Bei geeignet dicker Wandstärke des Außengehäuses 30 kann die erste Stufe 14 in dieser Ausführungsform auch vollständig in die Außenwand integriert sein.

24

27

28

29

30

23

In der Ausführungsform nach Figur 5 weist der Prüfkörper 1 ein im Wesentlichen 25 kastenförmig ausgebildetes Außengehäuse 30 zur Begrenzung des Gassammel-26 raums 4 auf. Der im Wesentlichen u-förmig ausgestaltete erste Stufe 14 ist in diesem Fall ebenfalls nahezu völlständig im Innenraum der zweiten Stufe 16 geführt. Beim Prüfkörper 1 ist die zweite Stufe 16 zudem mit porösem Material 34, insbesondere mit Zellulose-, Baum-, Glas-, Stein- oder Metallwolle, gefüllt.

Bezugszeichenliste

| 1 | Prüfkörper |
|------------|------------------|
| 2 | Detektor |
| 4 | Gassammelraum |
| 6 | Endmündung |
| 8 | Doppelpfeil |
| 12, 14, 16 | Stufe |
| 20 | Detektorhülse |
| 21 | Deckel |
| 24 | Detektorvolumen |
| 26 | Indikator |
| 28 | Mündung |
| 30 | Außengehäuse |
| 32 | Eintrittsöffnung |
| 34 | Poröses Material |

2

3

1

5

6

7

13

14

15

16

17

18

19

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

Ansprüche

1. Prüfkörper (1), insbesondere zur Überprüfung der Penetrationseigenschaften 8 eines Sterilisiermittels, bei dem ein zur Aufnahme eines Indikators (26) vorge-9 sehenes Detektorvolumen (24) über einen Gassammelraum (4) mit einer Steri-10 lisationskammer verbindbar ist, dadurch gekennzeichnet, dass der Gassam-11 12

melraum (4) mehrstufig ausgeführt ist, wobei der Querschnitt und das Volumen jeder Stufe (12, 14, 16) zwischen benachbarten Stufen (12, 14, 16) in Richtung

zum Detektorvolumen (24) abnehmen.

2. Prüfkörper (1) nach Anspruch 1, bei dem der Querschnitt zwischen benachbarten Stufen (12, 14, 16) in Richtung zum Detektorvolumen (24) mindestens um 50 %, vorzugsweise um mehr als 75 %, abnimmt.

Prüfkörper (1) nach Anspruch 1 oder 2, bei dem der Querschnitt der dem Detektorvolumen (24) unmittelbar benachbarten Stufe des Gassammelraums (4) 21 etwa 1 bis 200 mm² beträgt. 22

4. Prüfkörper (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 3, bei dem die dem Detektorvolumen (24) unmittelbar benachbarte Stufe des Gassammelraums (4) eine Kanallänge von zumindest 10 cm, vorzugsweise von etwa 30 bis 100 cm, aufweist.

5. Prüfkörper (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 4, bei dem eine Stufe (14) des Gassammelraums (4) innerhalb einer weiteren Stufe (16) des Gassammelraums (4) angeordnet ist.

18
6. Prüfkörper (1) nach Anspruch 5, bei dem die weitere Stufe (16) des Gassammelraums (4) durch ein die erste Stufe (14) umschließendes Außengehäuses

PCT/EP2004/003198

melraums (4) durch ein die erste Stufe (14) umschließendes Außengehäuses (30) gebildet ist.

WO 2004/084956

8

9

10

11

14

17

18

19

- 7. Prüfkörper (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 4, bei dem eine Stufe (14) des Gassammelraums (4) um ein eine weitere Stufe (16) des Gassammelraums (4) bildendes Außengehäuse (30) herumgeführt ist.
 - 8. Prüfkörper (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 7, bei dem zumindest eine Stufe (14, 16) des Gassammelraums (4) mit porösem Material (34) gefüllt ist.
- 9. Prüfkörper (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 8, bei dem das Detektorvolumen (24) kleiner als 500 μl gewählt ist.
- 10. Prüfkörper (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 9, bei dem als Indikator (26) ein Chemo- oder ein Bio-Indikator vorgesehen ist.

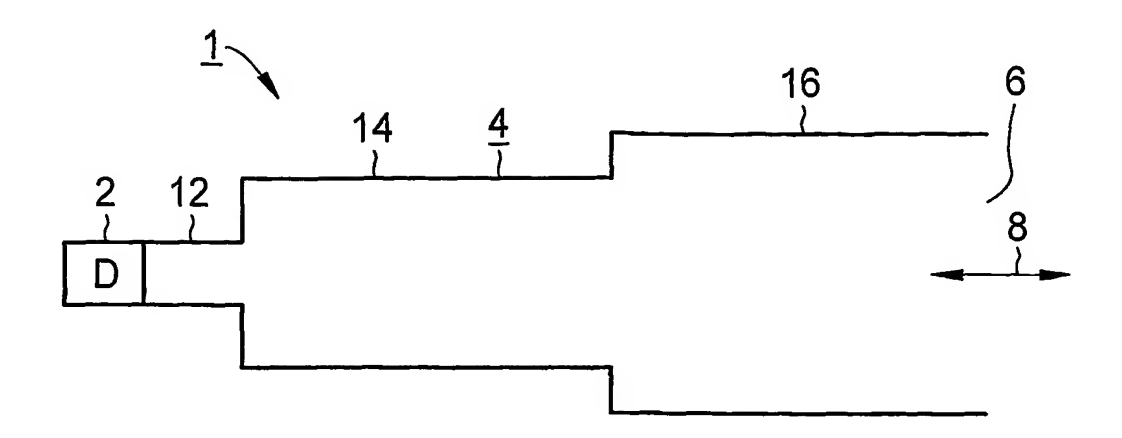


Fig. 1

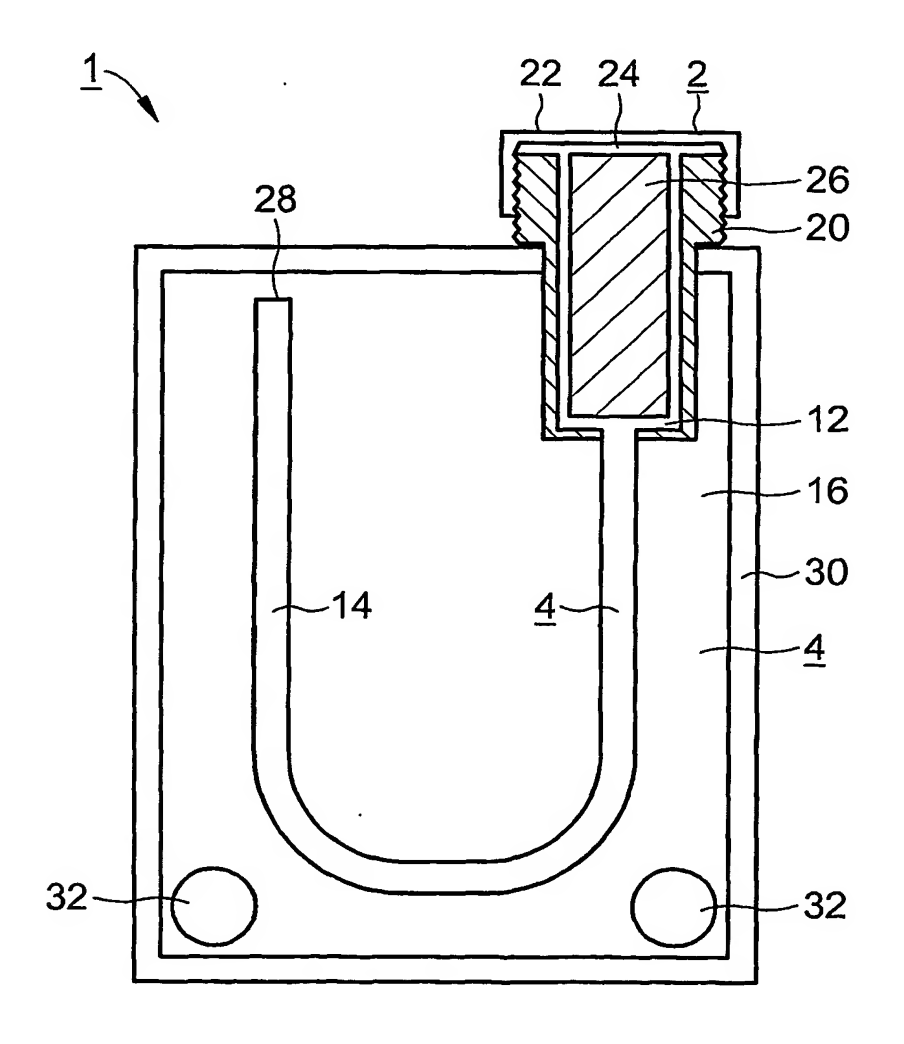


Fig. 2

ERSATZBLATT (REGEL 26)

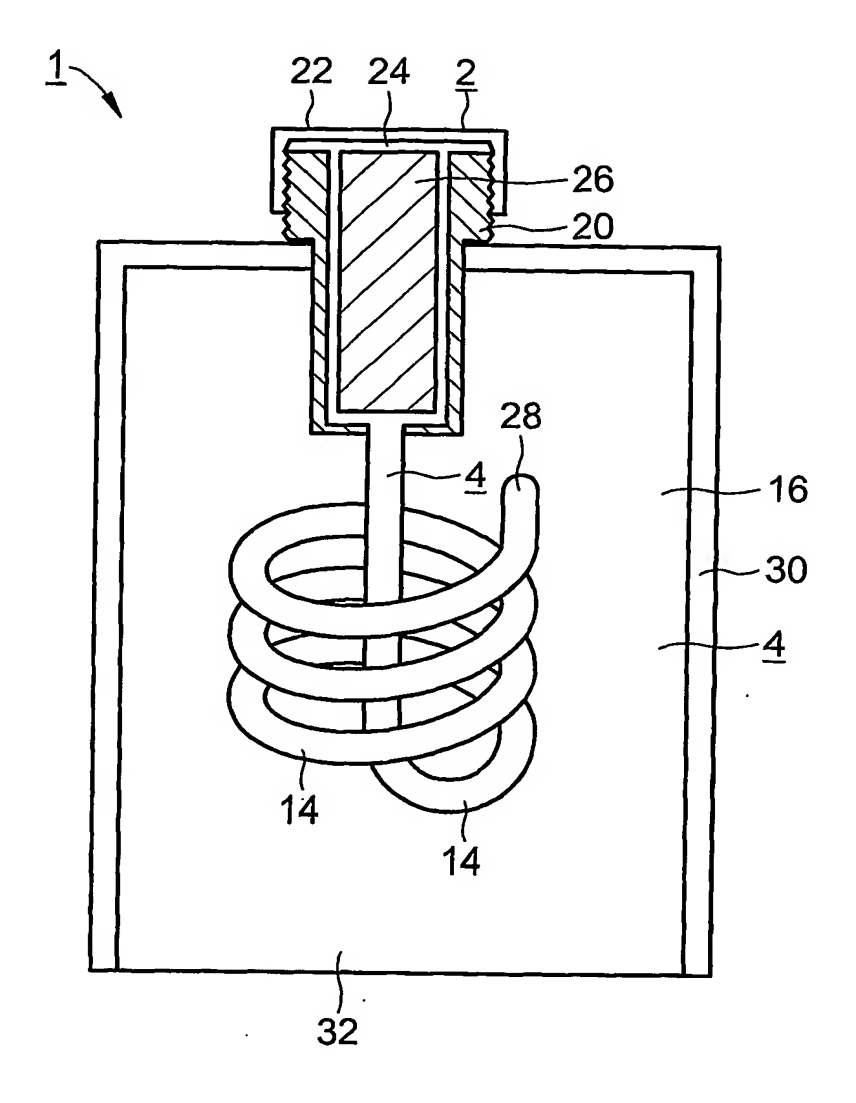


Fig. 3

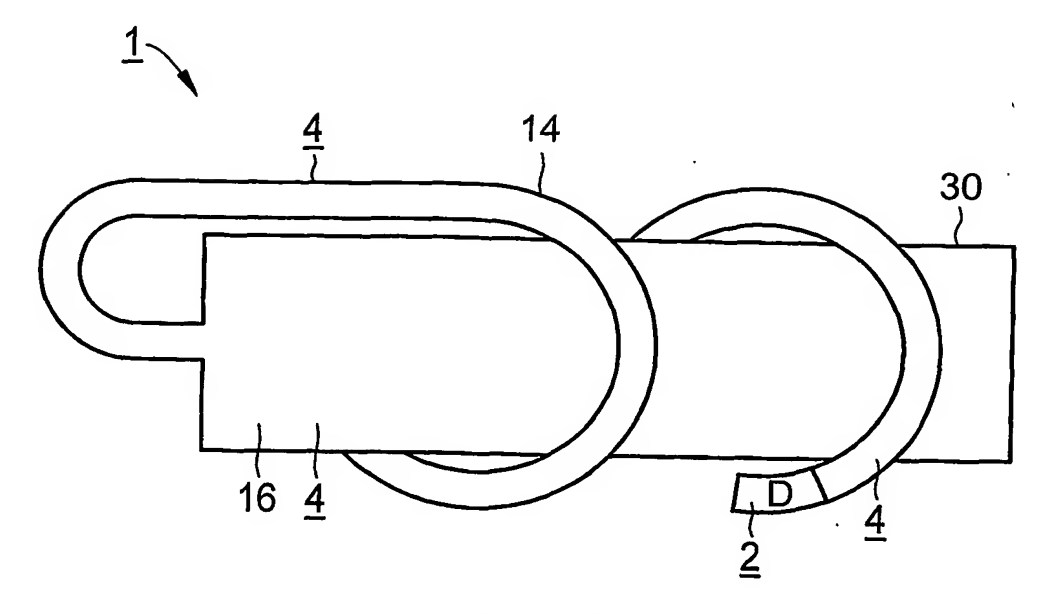


Fig. 4

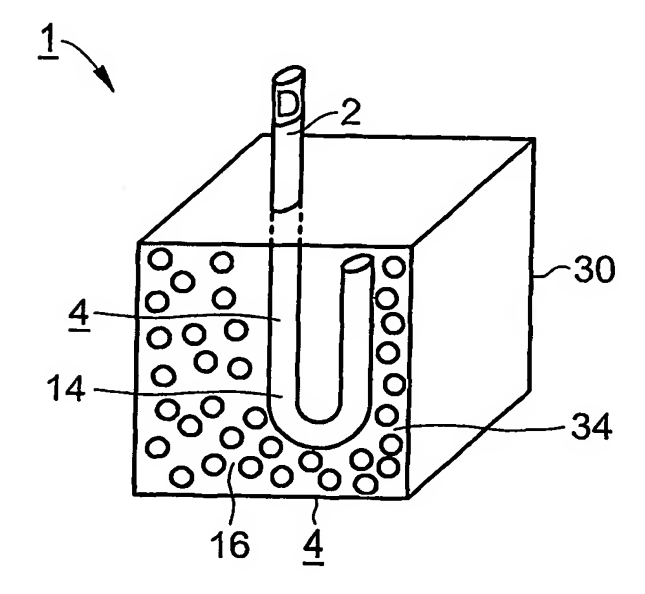


Fig. 5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
T/EP2004/003198

FT/EP2004/003198 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61L2/28 C12Q1/22 GO1N31/22 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61L C12Q G01N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° Relevant to claim No. Α EP 0 628 814 A (KAISER ULRICH DR) 1-10 14 December 1994 (1994-12-14) cited in the application page 2, line 54 - page 4, line 40; figures 1,2 DE 87 00 471 U (C.S.P. VERSLOOT) A 1-10 5 March 1987 (1987-03-05) page 6 - page 8; figures 1-3 WO 97/12637 A (KUEPPER ANTON ; KIRK BRIAN Α 1-10 (GB); MINNESOTA MINING & MFG (US)) 10 April 1997 (1997-04-10) page 8, line 12 - page 22, line 5; figures Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention *E* earlier document but published on or after the International *X* document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docuother means ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the International filing date but in the art. later than the priority date claimed *& document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 27 July 2004 06/09/2004 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Fax: (+31-70) 340-3016

Edmueller, P

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



| | | FC1/EP2004/003198 |
|--------------|--|-----------------------|
| | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the retevant passages | Relevant to claim No. |
| A | EP 1 084 714 A (SECUNDUS MEDIZINISCHE KONTROLL) 21 March 2001 (2001-03-21) column 2, line 48 - column 5, line 46; figure 1 | 1-10 |
| A | EP 0 882 456 A (SECUNDUS MEDIZINISCHE KONTROLL) 9 December 1998 (1998-12-09) column 8, line 21 - column 14, line 12; figures 1-6 | 1-10 |
| A . | EP 0 982 039 A (MELAGAPPARATE GMBH & COKG) 1 March 2000 (2000-03-01) column 3, line 44 - column 4, line 26; figures 1-3 | 1-10 |
| A | US 5 872 004 A (BOLSEN KATHRYN A) 16 February 1999 (1999-02-16) column 2, line 66 - column 4, line 34; figures 1-4 | 1-10 |
| A | DE 298 11 381 U (SECUNDUS MEDIZINISCHE KONTROLL) 1 October 1998 (1998-10-01) page 1 - page 10; figure 1 | 1-10 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| - 6 | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | - | |
| | | |
| | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



| | | · | | | | | 2004/003196 |
|--------|-------------------------------------|---------------|------------------|------|-------------------------|-----------|------------------|
| | Patent document ed in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | | Publication date |
| EP | 0628814 | ΑΑ | 14-12-1994 | EP | 0628814 | A1 | 14-12-199 |
| DE | 8700471 | U | 05-03-1987 | DE | 8700471 | U1 | 05-03-198 |
| WO | 9712637 | Α | 10-04-1997 | AU | 715489 | B2 | 03-02-2000 |
| | | | | ΑU | 7515196 | Α | 28-04-1997 |
| • | | | | CA | 2231247 | A1 | 10-04-199 |
| | | | | CN | 1198678 | Α | 11-11-199 |
| | | | | DE | 69620209 | D1 | 02-05-200 |
| | | | • | DE | 69620209 | T2 | 07-11-200 |
| | | | | EP | 1172117 | A2 | 16-01-200 |
| | • | | | EP | 0854733 | A1 | 29-07-199 |
| | • | | | ES | 2175140 | T3 | 16-11-200 |
| | | | | JP | 11513285 | T | 16-11-199 |
| | | | • | MO | 9712637 | A1 | 10-04-199 |
| | | - | | US | 2002034823 | | 21-03-200 |
| EP | 1084714 | Α | 21-03-2001 | DE | 19944847 | C1 | 03-05-200 |
| | | | , 10 AT | EP | 1084714 | A1 | 21-03-200 |
| EP | 0882456 | Α | 09-12-1998 | DE | 19724155 | A1 | 10-12-199 |
| | | | | AT | 234120 | T | 15-03-2003 |
| | | | | DE | | U1 | 17-09-1998 |
| | | | | DE | | D1 | 17-04-200 |
| | | | • | EP | 0882456 | A2 | 09-12-199 |
| | | | | ES | 2195226 | Т3 | 01-12-200 |
| EP | 0982039 | Α | 01-03-2000 | DE | 19838678 | A1 | 26-04-2001 |
| | | | | EP | 0982039 | A1 | 01-03-2000 |
| US | 5872004 | Α | 16-02-1999 | NONE | | | |
| DE | 29811381 | U | 01-10-1998 | DE | 29811381 | U1 · | 01-10-1998 |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61L2/28 C12Q1/22 G01N31/22

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61L C12Q G01N IPK 7

Recherchlerte aber nIcht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Geblete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

| Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|---|---|
| EP 0 628 814 A (KAISER ULRICH DR) 14. Dezember 1994 (1994-12-14) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, Zeile 54 - Seite 4, Zeile 40; Abbildungen 1,2 | 1-10 |
| DE 87 00 471 U (C.S.P. VERSLOOT) 5. März 1987 (1987-03-05) Seite 6 - Seite 8; Abbildungen 1-3 | 1-10 |
| WO 97/12637 A (KUEPPER ANTON ;KIRK BRIAN (GB); MINNESOTA MINING & MFG (US)) 10. April 1997 (1997-04-10) Seite 8, Zeile 12 - Seite 22, Zeile 5; Abbildungen 1-12 | 1–10 |
| -/ | |
| | EP 0 628 814 A (KAISER ULRICH DR) 14. Dezember 1994 (1994-12-14) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, Zeile 54 - Seite 4, Zeile 40; Abbildungen 1,2 DE 87 00 471 U (C.S.P. VERSLOOT) 5. März 1987 (1987-03-05) Seite 6 - Seite 8; Abbildungen 1-3 WO 97/12637 A (KUEPPER ANTON ;KIRK BRIAN (GB); MINNESOTA MINING & MFG (US)) 10. April 1997 (1997-04-10) Seite 8, Zeile 12 - Seite 22, Zeile 5: |

| | المناس |
|---|--|
| * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : | |
| *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist | *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der |
| *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist | Theorie angegeben ist |
| *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer | "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betrachtet werden. |

erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden 'Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindun

kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

'&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

27. Juli 2004

ausgeführt)

06/09/2004

Bevollmächtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

"O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,

Edmueller, P

Europäisches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie

eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Januar 2004)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

T/EP2004/003198

| C.(Fortest- | und) ALS WESENTLICH ANGEGEBERE LINES AGE: | T/EP2004/003198 |
|-------------|---|--------------------------------|
| Kategories | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme | enden Teile Betr. Anspruch Nr. |
| A | EP 1 084 714 A (SECUNDUS MEDIZINISCHE KONTROLL) 21. März 2001 (2001-03-21) Spalte 2, Zeile 48 - Spalte 5, Zeile 46; Abbildung 1 | 1-10 |
| A | EP 0 882 456 A (SECUNDUS MEDIZINISCHE KONTROLL) 9. Dezember 1998 (1998-12-09) Spalte 8, Zeile 21 - Spalte 14, Zeile 12; Abbildungen 1-6 | 1-10 |
| A | EP 0 982 039 A (MELAGAPPARATE GMBH & CO KG) 1. März 2000 (2000-03-01) Spalte 3, Zeile 44 - Spalte 4, Zeile 26; Abbildungen 1-3 | 1-10 |
| A | US 5 872 004 A (BOLSEN KATHRYN A) 16. Februar 1999 (1999-02-16) Spalte 2, Zeile 66 - Spalte 4, Zeile 34; Abbildungen 1-4 | 1-10 |
| A | DE 298 11 381 U (SECUNDUS MEDIZINISCHE KONTROLL) 1. Oktober 1998 (1998-10-01) Seite 1 - Seite 10; Abbildung 1 | 1-10 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | 210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Januar 2004) | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

T/EP2004/003198

| | | | | 1-0 : / 2: 200 - / 000100 | | | |
|----|--|------------------------|---------------------------------------|---------------------------|-----------------------------------|--|-------------------------------|
| | Recherchenbericht hrtes Patentdokum | | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | | Datum der Veröffentlichung |
| EP | 0628814 | А | 14-12-1994 | EP | 0628814 | A1 | 14-12-1994 |
| DE | 8700471 | U | 05-03-1987 | DE | 8700471 | U1 | 05-03-1987 |
| WO | 9712637 | Α | 10-04-1997 | AU | 715489 | B2 | 03-02-2000 |
| | | | | AU | 7515196 | Α | 28-04-1997 |
| | | | | CA | 2231247 | A1 | 10-04-1997 |
| | | | | CN | 1198678 | Α | 11-11-1998 |
| | | | | DE | 69620209 | D1 | 02-05-2002 |
| | | | | DE | 69620209 | T2 | 07-11-2002 |
| | | | • | ΕP | 1172117 | A2 | 16-01-2002 |
| | | | | EP | 0854733 | A1 | 29-07-1998 |
| | | | • | ES | 2175140 | T3 | 16-11-2002 |
| | | | | JP | 11513285 | T | 16-11-1999 |
| | | | | WO | 9712637 | A1 | 10-04-1997 |
| | | بے ویں بجو سے سے ڈاگ 7 | | US | 2002034823 | A1 | 21-03-2002 |
| EP | 1084714 | Α | 21-03-2001 | DE | 19944847 | C1 | 03-05-2001 |
| | | | | EP | 1084714 | A1 | 21-03-2001 |
| EP | 0882456 | Α | 09-12-1998 | DE | 19724155 | A1 | 10-12-1998 |
| | | | | AT | 234120 | T | 15-03-2003 |
| | | | | DE | 29809979 | U1 | 17-09-1998 |
| | | | | DE | 59807430 | | 17-04-2003 |
| | | | | EP | 0882456 | | 09-12-1998 |
| | | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | ES | 2195226 | T3 | 01-12-2003 |
| EP | 0982039 | · A | 01-03-2000 | DE | 19838678 | \ . | 26-04-2001 |
| | | | · | EP | 0982039 | A1 | 01-03-2000 |
| US | 5872004 | · A | 16-02-1999 | KEIN | E | -————————————————————————————————————— | |
| DE | 29811381 | U | 01-10-1998 | DE | 29811381 | U1 | 01-10-1998 |

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

□ OTHER: _____